篩など良く知られた粉砕機や分級機が用いられる。

【0017】非晶質負極材料へのリチウム等の軽金属挿 入量は、その軽金属の析出電位に近似するまででよい が、例えば、負極材料当たり400~600モル%が好 ましい。軽金属の挿入方法は、電気化学的、化学的方法 が好ましい。電気化学的方法は、正極活物質に含まれる 軽金属を電気化学的に挿入する方法や軽金属あるいはそ の合金から直接電気化学的に挿入する方法が好ましい。 化学的方法は、軽金属との混合、接触あるいは、有機金 属、例えば、ブチルリチウム等と反応させる方法があ る。該軽金属はリチウムあるいはリチウムイオンが特に 好ましい。

【0018】本発明で用いられる正極活物質は、軽金属 イオンを吸蔵・放出できる化合物であり、例えば、遷移 金属酸化物や遷移金属カルコゲナイドである。遷移金属 酸化物が好ましく、特にリチウムを含む遷移金属酸化物 が好ましい。

【0019】本発明で用いられる好ましい遷移金属とし tati, V, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, 化合物の中では、二酸化マンガン、五酸化パナジウム、 酸化鉄、酸化モリブデン、硫化モリブデン、酸化コバル ト、硫化鉄、硫化チタンなどが好ましい。これらの化合 物は、単独で、あるいは2種以上を併用して用いること ができる。又、以下に述べるリチウムを含む遷移金属酸 化物と併用して用いることもできる。

【0020】リチウムを含む遷移金属酸化物は、例え ば、リチウム化合物と遷移金属化合物を混合後、焼成す ることにより合成できる。以下、リチウム化合物及び遷 移金属化合物について詳述する。

【0021】本発明で用いられる好ましいリチウム化合 物としては、水酸化リチウム、炭酸リチウム、硝酸リチ ウム、硫酸リチウム、亜硫酸リチウム、燐酸リチウム、 四ほう酸リチウム、塩素酸リチウム、過塩素酸リチウ ム、チオシアン酸リチウム、蟻酸リチウム、酢酸リチウ ム、蓚酸リチウム、クエン酸リチウム、乳酸リチウム、 酒石酸リチウム、ピルビン酸リチウム、トリフルオロメ タンスルホン酸リチウム、四ほう素酸リチウム、六弗化 燐酸リチウム、弗化リチウム、塩化リチウム、臭化リチ ウム、沃化リチウムを挙げることができる。

【0022】遷移金属化合物としては、1価~6価の遷 移金属酸化物、同遷移金属塩、同遷移金属錯塩を用いる ことができる。遷移金属としてはTi, V, Cr, M n, Fe, Co, Ni, Cu, Nb, Mo, Wを挙げる **ととができる。これらの遷移金属化合物としては、特開** 平6-243897号の段落0008、0009に記載 の化合物、VO。(d=2~2.5)、VO。のリチウム 化合物、メタバナジン酸アンモニウム、MnO、、Mn, O,、水酸化マンガン、炭酸マンガン、硝酸マンガン、 酸化鉄(2、3価)、四三酸化鉄、水酸化鉄(2、3

価) 酢酸鉄(2、3価)、クエン酸鉄(2、3価)、ク エン酸鉄アンモニウム(2、3価)、蓚酸鉄(2、3 価)、蓚酸鉄アンモニウム (2、3価)、CoO、Co ¿O」、Co」O。、LiCoO」、炭酸コバルト、塩基性 炭酸コバルト、水酸化コバルト、硫酸コバルト、硝酸コ バルト、酸化ニッケル、水酸化ニッケル、炭酸ニッケ ル、塩基性炭酸ニッケル、硫酸ニッケル、硝酸ニッケ ル、酢酸ニッケル、オキシ塩化ニオブ、五塩化ニオブ、 五沃化ニオブ、一酸化ニオブ、二酸化ニオブ、三酸化ニ オブ、五酸化ニオブ、蓚酸ニオブ、ニオブメトキシド、 ニオブエトキシド、ニオブプロポキシド、ニオブブトキ シド、ニオブ酸リチウム、MoO,、MoO,、LiMo 2O4、五塩化モリブデン、モリブデン酸アンモニウム、 モリブデン酸リチウム、モリブド燐酸アンモニウム、酸 化モリブデンアセチルアセトナート、WO、、WO、、タ ングステン酸、タングステン酸アンモニウム、タングス ト燐酸アンモニウムなどがあげられる。これらを単独又 は2種以上併用することができる。

【0023】本発明で用いられる特に好ましい遷移金属 Nb, Mo, Wを挙げることができ、これら遷移金属の 20 化合物としては、特開平6-243897号の段落00 10、0011に記載の化合物および、MoO, Mo Oz. Li MozO. WOz. WOz inaifsha. 【0024】本発明で用いられる好ましい正極活物質

は、LixMvOx(ここでM=V、Mn、Fe、Co、 Niから選ばれる少なくとも1種を主体、x=0.05~1.2、y=1あるいは2、z=1.5~5)で表さ れるリチウムを含有する遷移金属酸化物である。またこ れらに、リチウム以外のアルカリ金属、アルカリ土類金 属、上記M以外の遷移金属、あるいは、周期律表 I I I 30 B~V族B (A1、Ga、In、Si, Ge、Sn、P b、Sb、Bi)などを含んでもよい。また、P、Bな どを含んでもよい。

【0025】本発明で用いられるさらに好ましいリチウ ム含有金属酸化物正極活物質としては、LixCoOx、 LixNiO2, LixCo,Ni1-4O2, LixCo,V $_{1-b}O_z$, $Li_xCo_bFe_{1-b}O_z$, $Li_xMn_zO_4$, $Li_xMn_zO_4$ i, MnOz, Li, Mn, O, Li, Mn, Coz, Oz, LixMnbNizbOz, LixMnbVzbOz, LixM $n_b F e_{1-b} O_i$ ($C C C x = 0.05 \sim 1.2$, a =0. $1 \sim 0$. 9, b = 0. $8 \sim 0$. 98, z = 1. $5 \sim$ 5)があげられる。

【0026】本発明で用いられる最も好ましいリチウム 含有遷移金属酸化物正極活物質としては、Li,Co O2, Li, NiO2, Li, Co, Ni, 2, O2, Li, Mn $_{1}O_{4}$, Li, Co, $V_{1-1}O_{2}$ (CC $\tau x = 0.05 \sim 1.$ 2, a = 0. $1 \sim 0$. 9, b = 0. $9 \sim 0$. 98, z =2. 02~2. 3) があげられる。

【0027】本発明で用いる正極活物質は、リチウム化 合物と遷移金属化合物を乾式または湿式で混合したのち 50 焼成する方法や溶液反応により合成することができる

が、特に焼成法が好ましい。焼成温度は350~150 0℃が好ましいが、更に250~900℃で仮焼したの ち350~1500℃で本焼成する事が好ましい。焼成 時間は2~20時間が好ましく、焼成したあと更に、2 00~900℃でアニールしてもよい。焼成ガス雰囲気 は酸化雰囲気、還元雰囲気いずれもとることができる。 たとえば空気中、あるいは酸素濃度を任意の割合に調製 したガス、あるいは水素、一酸化炭素、窒素、アルゴ ン、ヘリウム、クリプトン、キセノン、二酸化炭素等が 挙げられる。

【0028】本発明で用いる正極活物質の平均粒子サイ ズは0.5~30μmの粒子の体積が95%以上である ことが好ましい。比表面積としては特に限定されない が、BET法で0.01~50m²/gが好ましい。所 定の粒子サイズにするには、良く知られた粉砕機や分級 機が用いられる。例えば、乳鉢、ボールミル、振動ボー *ルミル、振動ミル、衛星ボールミル、遊星ボールミル、 旋回気流型ジェットミルや篩などが用いられる。焼成に よって得られた正極活物質は、水、酸性水溶液、アルカ リ性水溶液、有機溶剤にて洗浄した後、使用してもよ く、正極活物質5gを蒸留水100mlと混合した時の 上澄み液 p Hは6~11程度が好ましい。

【0029】本発明で用いられる酸化物の正極活物質あ るいは負極材料の表面を、用いられる正極活物質や負極 活物質と異なる化学式を持つ酸化物で被覆することがで きる。この表面酸化物は、酸性にもアルカリ性にも溶解 する化合物を含む酸化物が好ましい。さらに電子伝導性 の高い金属酸化物が好ましい。例えば、PbOz、Fez O₁、SnO₂、In₂O₃、ZnOなどやまたはこれらの る金属、ハロゲン元素など)を含ませることが好まし い。特に好ましくは、SiOz、SnOz、FezOz、Z nO、PbO,である。これらの表面処理に使用される 金属酸化物の量は、該正極活物質・負極材料当たり、 0. 1~10重量%が好ましく、0. 2~5重量%が特 に好ましく、0.3~3重量%が最も好ましい。

【0030】また、このほかに、正極活物質や負極材料 の表面を改質することができる。例えば、金属酸化物の 表面をエステル化剤により処理、キレート化剤で処理、 導電性高分子、ポリエチレンオキサイドなどにより処理 40 することが挙げられる。

【0031】結着剤としては、多糖類、熱可塑性樹脂及 びゴム弾性を有するポリマーを一種またはこれらの混合 物を用いることができる。好ましい例としては、でんぶ ん、ポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロー ス、ヒドロキシプロピルセルロース、再生セルロース、 ジアセチルセルロース、ポリビニルクロリド、ポリビニ ルピロリドン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ弗化 ピニリデン、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン ープロピレン-ジエンターポリマー(EPDM)、スル 50 l, 2-ジメトキシエタン、ジメチルカーボネートある

ホン化EPDM、スチレンブタジエンゴム、ポリブタジ エン、フッ素ゴム及びポリエチレンオキシドを挙げるこ とができる。また、多糖類のようにリチウムと反応する ような官能基を含む化合物を用いるときは、例えば、イ ソシアネート基のような化合物を添加してその官能基を 失活させることが好ましい。その結着剤の添加量は、2 ~30重量%が好ましい。合剤中における結着剤の分布 は、均一でも、不均一でもよい。

10

【0032】フィラーは、構成された電池において、化 10 学変化を起こさない繊維状材料であれば何でも用いるこ とができる。通常、ポリプロピレン、ポリエチレンなど のオレフィン系ポリマー、ガラス、炭素などの繊維が用 いられる。フィラーの添加量は特に限定されないが、0 ~30重量%が好ましい。

【0033】イオン導電剤は、無機及び有機の固体電解 質として知られている物を用いることができ、詳細は電 解液の項に記載されている。圧力増強剤は、後述の内圧 を上げる化合物であり、炭酸塩が代表例である。

【0034】電解質は、一般に、溶媒と、その溶媒に溶 20 解するリチウム塩 (アニオンとリチウムカチオン)とか ら構成されている。溶媒としては、プロピレンカーボネ -ト、エチレンカーボネート、ブチレンカーボネート、 ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、メチル エチルカーボネート、アープチロラクトン、ギ酸メチ ル、酢酸メチル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒ ドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン、ジメチル スルホキシド、1, 3-ジオキソラン、ホルムアミド、 ジメチルホルムアミド、ジオキソラン、アセトニトリ ル、ニトロメタン、エチルモノグライム、リン酸トリエ 酸化物にドーパント (例えば、酸化物では原子価の異な 30 ステル、トリメトキシメタン、ジオキソラン誘導体、ス ルホラン、3-メチル-2-オキサゾリジノン、プロピ レンカーボネート誘導体、テトラヒドロフラン誘導体、 エチルエーテル、1,3-プロパンサルトンなどの非プ ロトン性有機溶媒を挙げることができ、これらの一種ま たは二種以上を混合して使用する。これらの溶媒に溶解 するリチウム塩のカチオンとしては、例えば、Cl O. BF. PF. CF, SO, CF, CO, A s F₆⁻, S b F₆⁻, (CF₃SO₂), N⁻, B₁₀C 110²、(1, 2-ジメトキシエタン),C10,、低 級脂肪族カルボン酸イオン、A1C14、C1-、B r⁻、l⁻、クロロボラン化合物のアニオン、四フェニル ホウ酸イオンを挙げることができ、これらの一種または 二種以上を使用することができる。なかでも環状カーボ ネート及び/または非環状カーボネートを含ませること が好ましい。 例えば、ジエチルカーボネート、ジメチ ルカーボネート、メチルエチルカーボネートを含ませる ことが好ましい。また、エチレンカーボネート、プロピ レンカーボネートを含ませることが好ましい。またエチ レンカーボネートのほかに、プロピレンカーボネート、

12

いはジエチルカーボネートを適宜混合した電解液にLi CF,SO, LiClO, LiBF,および/あるいは LiPF。を含む電解質が好ましい。それらの支持塩で は、LiPF。を含ませることが特に好ましい。

【0035】 これら電解質を電池内に添加する量は、特 に限定されないが、正極活物質や負極材料の量や電池の サイズによって必要量用いることができる。支持電解質 の浪度は、特に限定されないが、電解液1リットル当た り0.2~3モルが好ましい。

【0036】また、電解液に固体電解質を併用すること 10 ができる。固体電解質としては、無機固体電解質と有機 固体電解質に分けられる。無機固体電解質には、Liの 窒化物、ハロゲン化物、酸素酸塩などがよく知られてお り、例えば、Li,N、LiI、Li,NI,、Li,N-Lil-LiOH, Li,SiO, Li,SiO,-Li I-LiOH, xLi,PO,-(1-x)Li,SiO, Li, 「SiS」、硫化リン化合物など挙げられる。有機固体電 解質の例としては、ポリエチレンオキサイド誘導体か該 誘導体を含むポリマー、ポリプロピレンオキサイド誘導 体あるいは該誘導体を含むボリマー、イオン解離基を含 20 むポリマー、イオン解離基を含むポリマーと上記非プロ トン性電解液の混合物、リン酸エステルポリマー、非プ ロトン性極性溶媒を含有させた高分子マトリックス材料 などが挙げられる。さらに、ポリアクリロニトリルを電 解液に添加する方法もある。また、無機と有機固体電解 質を併用する方法も知られている。

【0037】また、放電や充放電特性を改良する目的 で、他の化合物を電解質に添加しても良い。例えば、ビ リジン、トリエチルフォスファイト、トリエタノールア ミン、環状エーテル、エチレンジアミン、n-グライ ム、ヘキサリン酸トリアミド、ニトロベンゼン誘導体、 硫黄、キノンイミン染料、N-置換オキサゾリジノンと N, N'-置換イミダリジノン、エチレングリコールジ アルキルエーテル、第四級アンモニウム塩、ポリエチレ ングリコール、ピロール、2-メトキシエタノール、A 1 С 1, 、導電性ポリマー電極活物質のモノマー、トリ エチレンホスホルアミド、トリアルキルホスフィン、モ ルホリン、カルボニル基を持つアリール化合物、12-クラウンー4のようなクラウンエーテル類、ヘキサメチ ルホスホリックトリアミドと4-アルキルモルホリン、 二環性の三級アミン、オイル、四級ホスホニウム塩、三 級スルホニウム塩などを挙げることができる。

【0038】また、電解液を不燃性にするために含ハロ ゲン溶媒、例えば、四塩化炭素、三弗化塩化エチレンを 電解液に含ませることができる。また、髙温保存に適性 をもたせるために電解液に炭酸ガスを含ませることがで

【0039】セパレーターとしては、大きなイオン透過 度を持ち、所定の機械的強度を持ち、絶縁性の微多孔性

抗をあげる機能を持つことが好ましい。耐有機溶剤性と 疎水性からポリプレピレンおよび/またはポリエチレン などのオレフィン系ポリマーあるいはガラス繊維などか らつくられたシートや不織布が用いられる。セパレータ 一の孔径は、一般に電池用セパレーターとして用いられ る範囲が用いられる。例えば、0.01~10μmが用 いられる。セパレターの厚みは、一般に電池用セパレー ターの範囲で用いられる。例えば、5~300μmが用 いられる。セパレーターの製造は、ポリマーの合成後、 孔の作り方としては、乾式、延伸法でも溶液、溶媒除去 法あるいはそれらの組み合わせでもでもよい。

【0040】正・負極の集電体としては、構成された電 池において化学変化を起こさない電子伝導体であれば何 でもよい。例えば、正極には、材料としてステンレス 鋼、ニッケル、アルミニウム、チタン、炭素などの他に アルミニウムやステンレス鋼の表面にカーボン、ニッケ ル、チタンあるいは銀を処理させたものが用いられる。 特に、アルミニウムあるいはアルミニウム合金が好まし い。負極には、材料としてステンレス鋼、ニッケル、

銅、チタン、アルミニウム、炭素などの他に、銅やステ ンレス鋼の表面にカーボン、ニッケル、チタンあるいは 銀を処理させたもの、Al-Cd合金などが用いられ 特に、銅あるいは銅合金が好ましい。これらの材 料の表面を酸化することも用いられる。また、表面処理 により集電体表面に凹凸を付けることが望ましい。形状 は、フォイルの他、フィルム、シート、ネット、パンチ されたもの、ラス体、多孔質体、発泡体、繊維群の成形 体などが用いられる。厚みは、特に限定されないが、1 ~500μmのものが用いられる。

【0041】電池の形状はコイン、ボタン、シート、シ 30 リンダー、偏平、角などいずれにも適用できる。電池の 形状がコインやボタンのときは、正極活物質や負極材料 の合剤はペレットの形状に圧縮されて主に用いられる。 そのペレットの厚みや直径は電池の大きさにより決めら れる。また、電池の形状がシート、シリンダー、角のと き、正極活物質や負極材料の合剤は、集電体の上に塗布 (コート)、乾燥、圧縮されて、主に用いられる。塗布 方法は、一般的な方法を用いることができる。例えば、 リバースロール法、ダイレクトロール法、ブレード法、 ナイフ法、エクストルージョン法、カーテン法、グラビ ア法、バー法、ディップ法及びスクイーズ法を挙げるこ とができる。そのなかでもブレード法、ナイフ法及びエ クストルージョン法が好ましい。塗布は、0.1~10 0 m/分の速度で実施されることが好ましい。この際、 合剤の溶液物性、乾燥性に合わせて、上記塗布方法を選 定することにより、良好な塗布層の表面状態を得ること ができる。塗布は、片面ずつ逐時でも両面同時でもよ い。また、塗布は連続でも間欠でもストライブでもよ い。その塗布層の厚み、長さや巾は、電池の大きさによ 薄膜が用いられる。また、80℃以上で孔を閉塞し、抵 50 り決められるが、片面の塗布層の厚みは、ドライ後の圧 10

縮された状態で、1~2000μmが特に好ましい。 【0042】ペレットやシートの乾燥又は脱水方法とし ては、一般に採用されている方法を利用することができ る。特に、熱風、真空、赤外線、遠赤外線、電子線及び 低湿風を単独あるいは組み合わせて用いることが好まし い。温度は80~350℃の範囲が好ましく、特に10 0~250℃の範囲が好ましい。含水量は、電池全体で 2000ppm以下が好ましく、正極合剤、負極合剤や 電解質ではそれぞれ500ppm以下にすることがサイ クル性の点で好ましい。ペレットやシートのプレス法 は、一般に採用されている方法を用いることができる が、特に金型プレス法やカレンダープレス法が好まし い。プレス圧は、特に限定されないが、0.2~3 t/ cm'が好ましい。カレンダープレス法のプレス速度は 0. 1~50m/分が好ましく、プレス温度は室温~2 00℃が好ましい。正極シートに対する負極シート幅の 比は、0.9~1.1が好ましく、0.95~1.0が 特に好ましい。正極活物質と負極材料の含有量比は、化 合物種類や合剤処方により異なるため、限定できない が、容量、サイクル性、安全性の観点で最適な値に設定 20 できる。

【0043】該合剤シートとセパレーターを介して重ね 合わせた後、それらのシートは、巻いたり、折ったりし て缶に挿入し、缶とシートを電気的に接続した後、電解 液を注入し、封口板を用いて電池缶を形成する。この 時、安全弁を封口板として用いることができる。安全弁 の他、従来から知られている種々の安全素子を備えつけ ても良い。例えば、過電流防止素子として、ヒューズ、 バイメタル、PTC素子などが用いられる。また、安全 込を入れる方法、ガスケット亀裂方法あるいは封口板亀 裂方法あるいはリード板との切断方法を利用することが できる。また、充電器に過充電や過放電対策を組み込ん だ保護回路を具備させるか、あるいは独立に接続させて もよい。また、過充電対策として、電池内圧の上昇によ り電流を遮断する方式を具備することができる。このと き、内圧を上げる化合物を合剤あるいは電解質に含ませ ることができる。内圧を上げる為に用いられる化合物の 例としては、Li,CO,、LiHCO,、Na,CO,、 NaHCO」、CaCO」、MgCO」などの炭酸塩など を挙げることが出来る。

【0044】缶やリード板は、電気伝導性をもつ金属や 合金を用いることができる。例えば、鉄、ニッケル、チ タン、クロム、モリブデン、銅、アルミニウムなどの金 属あるいはそれらの合金が用いられる。キャップ、缶、 シート、リード板の溶接法は、公知の方法(例、直流又 は交流の電気溶接、レーザー溶接、超音波溶接)を用い ることができる。封口用シール剤は、アスファルトなど の従来から知られている化合物や混合物を用いることが できる。

【0045】本発明の非水二次電池の用途には、特に限 定されないが、例えば、電子機器に搭載する場合、カラ ーノートパソコン、白黒ノートパソコン、サブノートパ ソコンペン入力パソコン、ポケット(パームトップ)パ ソコン、ノート型ワープロ、ポケットワープロ、電子ブ ックプレーヤー、携帯電話、コードレスフォン子機、ペ ージャー、ハンディーターミナル、携帯ファックス、携 帯コピー、携帯プリンター、ヘッドフォンステレオ、ビ デオムービー、液晶テレビ、ハンディークリーナー、ポ ータブルCD、ミニディスク、電気シェーバー、電子翻 訳機、自動車電話、トランシーバー、電動工具、電子手 **帳、電卓、メモリーカード、テープレコーダー、ラジ** オ、バックアップ電源、メモリーカードなどが挙げられ る。その他、民生用として、自動車、電動車両、モータ ー、照明器具、玩具、ゲーム機器、ロードコンディショ ナー、アイロン、時計、ストロボ、カメラ、医療機器 (ペースメーカー、補聴器、肩もみ機など) などが挙げ られる。更に、各種軍需用、宇宙用として用いることが できる。また、他の二次電池や太陽電池あるいは一次電 池と組み合わせることもできる。

【0046】本発明の好ましい組合せは、上記の化学材 料や電池構成部品を組合せが好ましいが、特に、非晶質 負極材料としてSnO·SiO,、SnO·0.2B,O,・ $0.2P_2O_3$, $SnO \cdot 0.2SiO_2 \cdot 0.2B_2O_3 \cdot 0.2P_2O_3$ s. SnO·0.5P,O, ·0.2Al,O, ·0.2B,O, ·0.1 MgO, $SnO \cdot 0.5P_2O_5 \cdot 0.2Al_2O_3 \cdot 0.2B_2O_3$ ・0.1Fなど、正極活物質としてLixCoOx、LixN $i O_2$, $L i_x M n O_2$, $L i_x M n_2 O_4$ (C C C x = 0. 05~1.2)から選ばれる少なくとも1種の化合物, 弁のほかに電池缶の内圧上昇の対策として、電池缶に切 30 炭素/セラミックス複合材料としてC(JSP:日本黒 鉛) /B,C/SiC=79/4/17 (vol%)、 $C/B_1C/WB = 65/25/10 \text{ (vol%)}, C$ $B_{C}/Z r B_{I} = 70/20/10 \text{ (vol%)}$. C $SiO_{i} = 75/25 \text{ (vol%)}, C/Si_{i}N_{i} =$ 84/16 (vol%)、併用導電剤としてアセチレン ブラック、黒鉛などの炭素材料を用いることが好まし い。正極集電体はステンレス鋼かアルミニウムから作ら れているネット、シート、箔、ラスなどの形状をしてい る。負極集電体はステンレス鋼か銅から作られているネ ット、シート、箔、ラスなどの形状をしている。結着剤 はポリフッ化ビニリデン、ポリフルオロエチレンなどの 含フッ素熱可塑性化合物、アクリル酸を含むポリマー、 スチレンブタジェンゴム、エチレンプロピレンターポリ マーなどのエラストマーを単独あるいは混合して用いる ことができる。また、電解液として、エチレンカーボネ ート、さらに、ジエチルカーボネート、ジメチルカルボ ネートなどの環状、非環状カーボネートあるいは酢酸エ チルなどのエステル化合物の組合せ、支持電解質として はLiPF。を含み、さらに、LIBF。、LiCF,S 50 O,などのリチウム塩を混合して用いることが好まし

い。さらに、セパレーターとして、ポリプロピレンあるいはポリエチレンの単独またはそれらの組合せが好ましい。電池の形態は、コイン、ボタン、シリンダー、偏平、角型のいづれでもよい。電池には、誤動作にも安全を確保できる手段(例、内圧開放型安全弁、電流遮断型安全弁、高温で抵抗を上げるセパレーター)を備えることが好ましい。

[0047]

【実施例】以下に具体例をあげ、本発明をさらに詳しく 説明するが、発明の主旨を越えない限り、本発明は実施 10 例に限定されるものではない。

【0048】合成例 非晶質負極材料の焼成 のSnO・SiO,(化合物A)

SnO13.5g、SiO, 6.0gを乾式混合し、ア ルミナ製坩堝に入れ、アルゴン雰囲気下10℃/分で1 000℃まで昇温した。1000℃で12時間焼成した *後、6°C/分で室温まで降温した。焼成炉からアルミナ 製坩堝を取出し、坩堝中の淡黄色透明のガラスを粗粉砕 後、セイシン企業製ジェットミルで粉砕し、平均粒径5 μの紛体を得た(化合物A)。化合物Aは、Cu-Κα 線を使用したX線回折法で結晶性を測定し、20値で2 0°~40°の範囲に頂点を有するブロードな散乱帯を 有し結晶性の回折線のない非晶質であることを確認し た。化合物Aの化学組成の内、Si含量は秤量した化合 物Aを18N:H,SO./6N:HC1=1/2(容量 比) に溶解し、濾取した不溶部の重量とその原子吸光ス ベクトルから求めたSi含率から算出し、Sn含量は前 記の酸可溶部を蒸留水を用いて20倍に希釈した試料を M/100:EDTAでキレート滴定して算出し、実質 的 κ Sn/Si=1/1を確認した。化合物A中の2価 30 Snの含量は、秤量した化合物A0. 2gを18N: H 2SO43m1, 6N: HF5m1, N/10: K, Cr, O, 25 m l の混液に溶解した試料をN/10: Na, S,О,で酸化・還元滴定して算出し、Snの98%以 上であることを確認した。

②SnO·0.6SiO,·0.1Al,O,·0.1B,O,·0.2 P,O,(化合物B)

SnO13.5g、SiO,3.6g、Al,O,1.0g、B,O,0.7g、P,O,2.8gを乾式混合し、アルミナ製坩堝に入れ、アルゴン雰囲気下10℃/分で14000℃です昇温した。1000℃で12時間焼成した後、6℃/分で室温まで降温した。焼成炉からアルミナ製坩堝を取出し、坩堝中の淡黄色透明のガラスを粗粉砕後、セイシン企業製ジェットミルで粉砕し、平均粒径5μの紛体を得た(化合物B)。Cu—Kα線を使用したX線回折法による結晶性評価により、化合物Bは化合物Aと同様に非晶質であることを確認した。化合物Bは、Al,B,P含量を原子吸光法から算出した以外は化合物Aと同様に代学組成評価を行い確認した。又、化合物B中の2価Snの含量は、Snの98%以上であること50

【0049】負極材料として以上に調整した化合物A, B、正極活物質としてLiCoO₁、炭素/セラミック ス複合料X〔C(JSP:日本黒鉛)/B₁C/SiC

16

ス複合科X(C(JSP:日本黒鉛)/B,C/S1C =79/4/17(vol%)), Y(C(JSP:日本黒鉛)/B,C/ZrB,=70/20/10(vol%))を用いたシリンダー電池を次の方法で作成して、

40℃のサイクル性を評価した。

【0050】実施例-1

を確認した。

負極材料として合成例の化合物A86重量%、導電剤と して鱗片状黒鉛6重量%及びアセチレンブラック3重量 %の割合で混合し、更に結着剤としてポリフッ化ビリニ デンの水分散物を4重量%およびカルボキシメチルセル ロース1重量%を加え、水を媒体として混練してスラリ ーを作製した。該スラリーを厚さ18 µmの銅箔の両面 に、エクストルージョン法により塗布し、乾燥後カレン ダープレス機により圧縮成型し、所定の幅、長さに切断 して帯状の負極シートを作製した。負極シートの厚みは 124μmであった。正極材料として、LiCoO2を 87重量%、導電剤として炭素/セラミックス複合材料 Xを6重量%及びアセチレンブラック3重量%、さらに 結着剤としてポリテトラフルオロエチレン水分散物3重 量%とポリアクリル酸ナトリウム1重量%を加え、水を 媒体として混練して得られたスラリーを厚さ20μmの アルミニウム箔の両面に上記と同じ方法で塗布、乾燥、 プレス、切断し、220μmの帯状正極シートを作製し た。上記負極シートおよび正極シートのそれぞれ端部に それぞれニッケル、アルミニウムのリード板をスポット 溶接した後、露点−40℃以下の乾燥空気中で150℃ 2時間脱水乾燥した。さらに、脱水乾燥済み正極シート (5)、微多孔性ポリプロピレンフィルムセパレーター (セルガード2400)、脱水乾燥済み負極シート (4) およびセパレーター (3) の順で積層し、これを 巻き込み機で渦巻き状に巻回した。

【0051】この巻回体を負極端子を兼ねるニッケルメッキを施した鉄製の有底円筒型電池缶(2)に収納した。1L当たりLiPF6とLiBF4を各々0.9、0.1mol含有し、溶媒がエチレンカーボネート、ブチレンカーボネートとジメチルカーボネートの2:2:6容量混合液からなる電解質を電池缶に注入した。正極端子を有する電池蓋をガスケット(1)を介してかしめて円筒型電池を作製した。なお、正極端子(8)は正極シート(5)と、電池缶(2)は負極シート(4)とあらかじめリード端子で接続した。図1に円筒型電池の断面を示した。なお、(7)は安全弁である。負極材料A、炭素とセラミックス複合材料Xを表1に記載の化合物に変えた以外は同様にして円筒型電池を製作した。充放電条件は、4.3~2.7V、1mA/cm²とした。その結果を、下記表1に示した。

【0052】実施例-2

表しのように負極シートの導電剤を炭素/セラミックス 複合材料X叉はYを6重量%、及び、アセチレンブラッ ク3重量%を使用し、更に正極シートの導電剤として燐 片状黒鉛6重量%及びアセチレンブラック3重量%を使 用いた以外は、実施例一1と同様に製作した円筒型電池 を用いて、4. 3~2. 7 V、1 m A / c m 2充放電条 件で、40°Cのサイクル性を評価した。その結果を、下 記表1に示した。

【0053】実施例-3

表1のように負極シートの導電剤を炭素/セラミックス 10 略号の説明 a;負極材料(化合物A, B) 複合材料X叉はYを6重量%、及び、アセチレンブラッ ク3重量%を使用し、更に、正極シートの導電剤を炭素 /セラミックス複合材料X叉はYを6重量%、及び、ア セチレンブラック3重量%を使用した以外は、実施例一 1と同様に製作した円筒型電池を用いて、4.3~2. 7 V、1 m A / c m 2充放電条件で4 0 ℃のサイクル性 ~を評価し、結果を下記表1に示した。

* (0054) 比較例

実施例-1と同様に負極シートを作成し、正極シートの 導電剤は燐片状黒鉛6重量%、及び、アセチレンブラッ ク3重量%のみからなり、炭素/セラミックス複合材料 を含有しない円筒型電池を実施例-1と同様に製作し、 4. 3~2. 7V、1 mA/c m2充放電条件で、40 °Cのサイクル性を評価した。その結果を、No. 13, 14(比較例)として下記表1に示した。 [0055]

18

b: 導電剤 (炭素/セラミックス複合材料:X,Y、 燐片状黒鉛:G、アセチレンブラック:AcB)

c:放電容量(負極材料lg当たりmAh)

d; 40℃サイクル性(第1回目の25℃容量の75% になるサイクル数)

[0056]

* 【表1】

			·····		·	
No.	a. 負極 以料	b 導電剤		C SY EL	d サイクル	備考
		負極沖ト: 重量%	正極シート:庶量%	容量 (mAh/g)	性(回)	JAR ~9
1	A	G: 6, AcB: 3	X:6, AcB:3	504	330	実施例1
2	A	", "	Y:6, "	508	345	"
3	В	", "	X:6, "	480	360	"
4	В	", "	Y:6, "	494	353	11
5	Ā	X:6, "	G: 6, AcB: 3	514	267	寅施例 2
6	A	Y:6, "	", "	498	285	"
7	В	X:6, "	", "	481	304	"
8	В	Y:6, "	", "	473	296	"
9	A	X:6, "	X:6, "	521	324	実施例3
10	A	Y:6, "	Y:6, "	514	353	"
1 1	В	X:6, "	X:6, "	501	369	"
12	В	Y:6, "	Y:6, "	488	386	"
1 3	А	G: 6, AcB: 3	G: 6, AcB: 3	502	226	比較例
14	В	" . "	", "	487	244	"

【0057】本発明の炭素/セラミックス(炭化物、ほ 40 を得ることができる。 ろ化物)複合材料を導電剤として用いたサンプルNo. 1~12は、比較例のNo. 13, 14に比べ、容量が 同等以上で40℃のサイクル特性に優れ好ましい。更 に、炭素/セラミックス(酸化物、窒化物)複合材料を 導電剤として用いた場合にも、サンプルNo. 1~12 と同様に40℃のサイクル特性の改良が認められた。

[0058]

【発明の効果】本発明のように、少なくとも一種の導電 剤として炭素/セラミックス複合材料を用いると40℃ の充放電サイクル特性が顕著に改善された非水二次電池 50 6 電解液

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例に使用した円筒型電池の断面図を示した ものである。

【符号の説明】

- 1 ガスケット
- 2 電池缶
- 3 セパレーター
- 4 負極シート
- 5 正極シート

20

7 安全弁

8 正極端子

19

9 PTC素子

*10 封口板 11 絶縁リング

【図1】

